Destinataire:

NOTIFICATION REL PRÈSENTATION OU A LA TRANSMISSION DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

AUDIER, Philippe c/o Brevatome 3, rue du Docteur Lancereaux F-75008 Paris FRANCE

ểdੀtếur∶le BUREAU INTERNATIONAL

Date d'expédition (jour/mois/année) 02 mars 2001 (02.03.01)		
Référence du dossier du déposant ou du mandataire B 13325.3 EE	NOTIFICATION IMPORTANTE	
Demande internationale no PCT/FR00/02702	Date du dépôt international (jour/mois/année) septembre 2000 (29.09.00)	
Date de publication internationale (jour/mois/année) Pas encore publiée	Date de priorité (jour/mois/année) 30 septembre 1999 (30.09.99)	

COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE etc

- La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de priorité

Demande de priorité n

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT Date de réception du document de priorité

30 sept 1999 (30.09.99) 99/12230

FR

24 octo 2000 (24.10.00)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé:

Ellen Moyse

no de téléphone (41-22) 338.83.38





TRAITE DE COPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

AVIS INFORMANT LE DEPOSANT DE LA **COMMUNICATION DE LA DEMANDE** INTERNATIONALE AUX OFFICES DESIGNES

(règle 47.1.c), première phrase, du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL Destinataire:

AUDIER, Philippe c/o Brevatome

3, rue du Docteur Lancereaux

F-75008 Paris **FRANCE**

BREVATOME

13 AVR. 2001

3, rue du Docteur Lancereaux

Date d'expédition (jour/mois/année) 05 avril 2001 (05.04.01)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

B 13325.3 EE

AVIS IMPORTANT

Demande internationale no PCT/FR00/02702

Date du dépôt international (jour/mois/année) Date de priorité (jour/mois/année) 29 septembre 2000 (29.09.00)

30 septembre 1999 (30.09.99)

Déposant

COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE etc

1. Il est notifié par la présente qu'à la date indiquée ci-dessus comme date d'expédition de cet avis, le Bureau international a communiqué, comme le prévoit l'article 20, la demande internationale aux offices désignés suivants: US

Conformément à la règle 47.1.c), troisième phrase, ces offices acceptent le présent avis comme preuve déterminante du fait que la communication de la demande internationale a bien eu lieu à la date d'expédition indiquée plus haut, et le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale à l'office ou aux offices désignés.

2. Les offices désignés suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle cette communication doit être effectuée à cette date: CA, EP, JP

La communication sera effectuée seulement sur demande de ces offices. De plus, le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale aux offices en question (règle 49.1)a-bis)).

3. Le présent avis est accompagné d'une copie de la demande internationale publiée par le Bureau international le 05 avril 2001 (05.04.01) sous le numéro WO 01/23866

RAPPEL CONCERNANT LE CHAPITRE II (article 31.2)a) et règle 54.2)

Si le déposant souhaite reporter l'ouverture de la phase nationale jusqu'à 30 mois (ou plus pour ce qui concerne certains offices) à compter de la date de priorité, la demande d'examen préliminaire international doit être présentée à l'administration compétente chargée de l'examen préliminaire international avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité.

Il appartient exclusivement au déposant de veiller au respect du délai de 19 mois.

Il est à noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un État contractant du PCT lié par le chapitre Il ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

RAPPEL CONCERNANT L'OUVERTURE DE LA PHASE NATIONALE (article 22 ou 39.1))

Si le déposant souhaite que la demande internationale procède en phase nationale, il doit, dans le délai de 20 mois ou de 30 mois, ou plus pour ce qui concerne certains offices, accomplir les actes mentionnés dans ces dispositions auprès de chaque office désigné ou élu.

Pour d'autres informations importantes concernant les délais et les actes à accomplir pour l'ouverture de la phase nationale, voir l'annexe du formulaire PCT/IB/301 (Notification de la réception de l'exemplaire original) et le volume II du Guide du déposant du PCT.

> Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

J. Zahra

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

no de téléphone (41-22) 338.83.38

A. CLASSIF	GO1N21/17 C12Q1/68					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS S						
Minimum doo	cumentation searched (classification system tollowed by classific	cation symbols)				
IPC 7	G01N C12Q					
	on searched other than minimum documentation to the extent th					
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)				
COMPENI	DEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI Dat	a, PAJ				
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		- No.			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.			
x	ADELHELM K ET AL: "Development sensitive detection system base	1,3,5-8, 10-12,14				
	photothermal effect for blomologinteraction studies" BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BAIN SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 September 1995 (1998)					
A	Proc SPIE Int Soc Opt Eng;Proc SPIE - The International Socie Optical Engineering 1996 Socie Photo-Optical Instrumentation Bellingham, WA, USA the whole document	ty for ty of	2,4			
X Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are liste	d in annex.			
• Special	categones of cited documents:	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or to invention.	in the application but			
"E" earlie filing	sidered to be of particular relevance or document but published on or after the international or date ment which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the	document is taken alone			
O docu	th is cited to establish the publication date of about the ion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or ar means	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvinithe art.	more other such docu-			
P docu	ment published prior to the international filing date but r than the priority date claimed	*&* document member of the same pate				
	ne actual completion of the international search	Date of mailing of the international	search repon			
	24 January 2001	02/02/2001				
Name an	nd mailing address of the ISA	Authorized officer				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scheu, M				

1

C (Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 February 1999 (1999-02-23) column 1, line 8 - line 11 column 7, line 26 - line 47 column 9, line 11 - line 16	1,2
X	column 9, line 37 - line 46 ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11	14
A	vol. 3565, 9 September 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA the whole document	1
A	KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 the whole document	1,14

1,

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr. pplication No
PCT/FR 00/02702

Patent document cited in search repor	t	Publication date		ratent family member(s)	Publication date
US 5874213	A	23-02-1999	US AU WO	6045995 A 3368695 A 9606189 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

JUN 2 7 2002

Applicant's or agent's file reference B 13325.3 EE	FOR FURTHER ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Prelimina Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No. PCT/FR00/02702	International filing date (day/n 29 September 2000 (2		riority date (day/month/year) 30 September 1999 (30.09.99)			
International Patent Classification (IPC) or n G01N 21/17	ational classification and IPC					
Applicant COM	IMISSARIAT A L'ENERG	GIE ATOMIQ	UE			
This international preliminary exam and is transmitted to the applicant and the applicant are according to the accordi		by this Internation	onal Preliminary Examining Authority			
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, includi	ng this cover shee	et.			
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of sheets.						
This report contains indications rela	ting to the following items:					
Basis of the report						
II Priority						
III Non-establishment	of opinion with regard to novelt	y, inventive step	and industrial applicability			
IV Lack of unity of inv	ention					
Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement						
VI Certain documents cited						
VII Certain defects in the international application						
VIII Certain observations on the international application						
Date of submission of the demand	Date o	of completion of t	his report			
17 March 2001 (17.0	3.01)	07 Febi	ruary 2002 (07.02.2002)			
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	Authorized officer				

Telephone No.

Facsimile No.

International application No.

PCT/FR00/02702

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

. F	Basis (f the report					
. With regard to the elements of the international application:*							
-	the international application as originally filed						
	$\overline{\boxtimes}$	the description:					
	Z_S	•		1-31		, as originally filed	
		pages				, filed with the demand	
		pages			, filed with the letter of		
	∇						
	\triangle	the claims:		4 (in part),5-	10	, as originally filed	
		pages			as amended (togethe	er with any statement under Article 19	
						, filed with the demand	
		pages	1-3.4 (in part).11-13		filed with the letter of	03 December 2001 (03.12.2001)	
	_		, (p)		,		
	\boxtimes	the drawings:		116.616		os originally filed	
		pages		1/6-6/6		, as originally filed	
		pages		···		, filed with the demand	
		pages			, filed with the letter of		
		ne sequence listing part	of the description:			1	
		pages				, as originally filed	
		pages				, filed with the demand	
		pages			, filed with the letter of		
	the in Thes	ternational application elements were available the language of a transitive language of publication the language of the for 55.3). Tregard to any nucleoninary examination was contained in the interfiled together with the furnished subsequents	was filed, unless otherwisole or furnished to this Australia of the procession of the international translation furnished for the procession of the international translation furnished for the ectide and/or amino as carried out on the basis mational application in whe international application thy to this Authority in writty to this Authority in could be on the country of the country of the country in the country of the cou	se indicated un athority in the sepurposes of infall application (under the purposes of the purposes of the sequence of the sequence of the sequence of the sequence in computer itten form.	der this item. following language ternational search (under lander Rule 48.3(b)). of international prelimina disclosed in the interrice listing:	ry examination (under Rule 55.2 and/	
		The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.					
4	·	the description the claims, N	ve resulted in the cancella on, pages os , sheets/fig				
5	s	This report has been beyond the disclosur	established as if (some of e as filed, as indicated in	of) the amendr the Supplemer	nents had not been made tal Box (Rule 70.2(c)).**	, since they have been considered to go	
	in t and	his report as "origina 70.17).	ally filed" and are not	annexed to th	iis report since they do	vitation under Article 14 are referred to not contain amendments (Rule 70.16	
,	** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.						

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

nternational application No.

PCT/FR 00/02702

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement

Novelty (N)

Claims

2, 4, 10-13

YES

Claims

1, 3, 5-9

NO

Inventive step (IS)

Claims

12, 13

YES

Claims 2, 4, 10, 11 NO

Industrial applicability (IA)

Claims

1-13

YES

NO

2. Citations and explanations

- 1. The following documents are referred to:
 - D1: ADELHELM K. ET AL.: "Development of a sensitive detection system based on the photothermal effect for biomolecular interaction studies", BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELONA, SPAIN, SEP. 14-15 1995, Vol. 2629, 14 September 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA;
 - D2: US-A-5 874 213 (CUMMINS LENDELL L. ET AL.) 23 February 1999 (1999-02-23);
 - D3: ODAKE TAMAO ET AL.: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope", PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE, SEP. 9-SEP. 11 1998, Vol. 3565, 9 September 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278, Proc SPIE Int Soc Opt



Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA.

2. Relevance of documents D1 and D2:

D1 and D2 disclose procedures for detecting nucleic acids using a mirage effect method. However, since nothing in these documents suggests that the detection of nucleic acids can be carried out without prior labelling by means of absorbing molecules, these documents are no longer considered to be relevant in relation to the new independent Claims 1-3, all of which claim the detection of the species without labelling same.

3. Novelty of independent Claim 1 in relation to D3:

D3 (see abstract and drawings) discloses a two-stage method for detecting nucleic acids (DNA fragments). The first stage involves dividing a DNA sample into a plurality of DNA fragments by electrophoresis carried out on a gel supporting the said sample. The second stage involves detecting the said DNA fragments immobilised on the said gel using a mirage effect method.

Since D3 does not indicate that this detection requires said fragments to be associated with absorbing molecules to assist the detection (see entire document), and since a detection method can be considered to be a characterisation method, D3 discloses a method which is identical to the method defined in the new Claim 1 of the present application.

Consequently, the present application does not meet the requirements of PCT Article 33(2).

4. Independent Claim 2:

Given that the amplitude of the detected photothermal signal is clearly a function of the concentration of the species detected (see D3, page 127, last paragraph), a person skilled in the art reading D3 would not hesitate to use the method described in that document for quantitative analysis. He would thus achieve a method as defined in Claim 2 of the application without having to exercise inventive skill. Consequently, the present application does not meet the requirements of PCT Article 33(3).

5. Independent Claim 3:

Since it is clear that in D3 the support (gel) undergoes scanning (see for example Figures 2 and 3), the method of D3 is considered to be a mapping method. The subject matter of this claim is therefore not novel.

6. Dependent Claims:

- 6.1 The use of the detection method described in D3 for analysing a support of the type defined in Claim 4 would be obvious to a person skilled in the art, since it would be clear to him that the gel used in D3 can be replaced by any suitable support.
- 6.2 The subject matter of Claims 5-9 is not novel in relation to D3 (see page 130 in particular).

INTERNATIONAL PREZIMINARY EXAMINATION REPORT

ternational application No.
PCT/FR 00/02702

- 6.3 The features of Claims 10 and 11 are not inventive, because depending on the nucleic acids to be detected, a person skilled in the art would naturally be led to select a detection range and excitation laser as defined in these claims.
- 6.4 However, the subject matter of Claims 12 and 13 appears to be novel and inventive in relation to the available prior art.

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 5 avril 2001 (05.04.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/23866 A1

(51) Classification internationale des brevets7: G01N 21/17, C12Q 1/68

Françoise [FR/FR]; 22, Boulevard E. Rey, F-38000 Grenoble (FR). CHATON, Patrick [FR/FR]; "Loutre", F-38570 Theys (FR).

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02702

(74) Mandataire: AUDIER, Philippe; c/o Brevatome, 3, rue du Docteur Lancereaux, F-75008 Paris (FR).

(84) États désignés (régional): brevet européen (AT, BE, CH,

CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(22) Date de dépôt international:

29 septembre 2000 (29.09.2000)

(81) États désignés (national): CA, JP, US.

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/12230 30 septembre 1999 (30.09.1999) Publiée:

SE).

Avec rapport de recherche internationale.

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): COM-

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont

MISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE [FR/FR]; 31/33, rue de la Fédération, F-75752 Paris 15ème (FR).

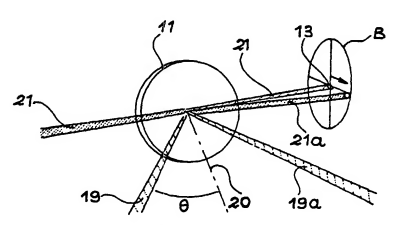
En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): VINET,

(54) Title: METHOD AND DEVICE FOR ANALYSING NUCLEIC ACIDS IMMOBILISED ON A SUPPORT

(54) Titre: PROCEDE ET DISPOSITIF D'ANALYSE D'ACIDES NUCLEIQUES FIXES SUR UN SUPPORT



(57) Abstract: The invention concerns in particular a method for characterising, quantifying or mapping a nucleic acid or a nucleic acid nitrogenous base immobilised on a support. The inventive method uses a photothermal process or by mirage effect. The invention also concerns a method for making a nucleic acid biochip consisting in particular of a solid support whereon is immobilised at least a nucleic acid, and a device for implementing said inventive method.

(57) Abrégé: La présente invention se rapporte notamment à un procédé de caractérisation, de quantification ou de cartographie d'un acide nucléique ou d'une base azotée d'un acide nucléique fixé(e) sur un support. Le procédé de l'invention utilise une méthode photothermique ou par effet mirage. La présente invention se rapporte également à un procédé de fabrication d'une biopuce à acides nucléiques formée notamment d'un support solide sur lequel est fixé au moins un acide nucléique, ainsi qu'à un dispositif de mise en oeuvre du procédé de la présente invention.

4

R of the

Н

PROCEDE ET DISPOSITIF D'ANALYSE D'ACIDES NUCLEIQUES FIXES SUR UN SUPPORT

DESCRIPTION

5

10

15

20

25

30

4

4

J1

Domaine technique

La présente invention se rapporte notamment à un procédé de caractérisation, de quantification et de cartographie d'une base azotée, d'un acide nucléique, ou d'une base azotée d'un acide nucléique, fixé(e) sur un support. Elle se rapporte également à un procédé de fabrication d'une biopuce à acides nucléiques formée notamment d'un support solide sur lequel est fixé au moins un acide nucléique, ainsi qu'à un dispositif de mise en oeuvre du procédé de la présente invention.

De manière générale, la présente invention trouve une application dans le domaine des dispositifs d'analyse chimique ou biologique utilisés pour le séquençage et l'étude de l'expression des gènes.

Par exemple, ces dispositifs peuvent constitués d'un ensemble de sondes moléculaires différentes, exemple d'acides identiques ou par nucléiques, fixées sur la surface miniaturisée d'un support, ou micro-surface. Ils constituent ce qui est habituellement appelé une biopuce, ou puce à ADN lorsque l'acide nucléique est un désoxyribonucléotidique et puce à ARN lorsque l'acide nucléique est un acide ribonucléotidique. L'ensemble des acides nucléiques fixés sur les micro-surfaces de support forme une matrice de sondes.

2

Au cours de l'analyse d'un échantillon au moyen d'une puce à ADN, les acides nucléiques cible d'un extrait sont marqués et déposés sur la matrice de sondes. L'hybridation, c'est-à-dire l'appariement entre les molécules d'acides nucléiques complémentaires, entre les sondes et les cibles marquées, permet de repérer et d'identifier les séquences d'acides nucléiques présentes dans l'échantillon analysé.

De nombreux procédés de fabrication de biopuces ont été décrits et développés ces dernières années pour améliorer la miniaturisation et la capacité ou densité de sites d'analyse sur une puce.

10

15

30

Parmi ceux-ci, certains consistent à synthétiser in situ des acides nucléiques sondes sur des substrats structurés. La méthode de synthèse fait appel à deux modes d'adressage différents pour structurer le substrat : soit à un mode d'adressage manuel, ou mécanique, soit à un mode d'adressage photochimique ou utilisant des techniques de lithographie.

Le premier mode d'adressage est un adressage manuel au moyen d'un microrobot ou en utilisant un synthétiseur automatique couplé à la structure du substrat. Ce mode d'adressage est décrit par exemple dans le document Southern EM, Nucleic Acid Research, 25 avril 1994, 22(8) : 1368-1373.

Une amélioration significative des techniques de dépôt par micropipetage à l'aide de microrobots ou par des méthodes d'impression par jet permet d'envisager des procédés industriels de réalisation des sondes par des méthodes de synthèse chimique. Les documents WO-A-94 27719 de PROTOGENE LAB INC. et A.P. Blanchard,

ψ

% 4

وي 🛪

10

15

20

25

3

R.J. Kaiser, L.E. Hood, Biosensors and Bioelectronics, vol. 11, n°6/7, pages 687 à 690, 1996 décrivent l'utilisation de techniques d'impression par jet pour distribuer sur différents sites de la biopuce à ADN les quatre nucléotides activés de base de l'ADN ainsi que les réactifs de couplage.

Le deuxième mode d'adressage comprenant les techniques d'adressage photochimique et les techniques lithographiques est décrit par exemple dans Affymetrix, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1996, Nov. 26; 93(24), 13555-60.

Dans ces deux modes d'adressage, la synthèse met jeu des réactions classiques de couplage par l'intermédiaire de phosphoramidites ou phosphites pour condensation successive des nucléosides judicieusement protégés. Le document Caruthers, Science, Oct. 85, page 281 décrit un cycle de synthèse comprenant les étapes de déprotection, de couplage, de blocage ("capping") et d'oxydation. Ce cycle permet de faire croître l'oligonucléotide à partir de la surface du support constituant la biopuce.

Contrairement à certains modes d'adressage, dans lesquels l'oligonucléotide est présynthétisé et donc purifié et qualifié avant d'être greffé sur le support solide, les deux modes d'adressage précités requièrent une caractérisation des acides nucléiques synthétisés après chaque étape de couplage des nucléotides car il n'y a pas de possibilité de purification après la synthèse.

Par exemple, une synthèse sur support solide dans des sites de $(100x100) \mu m^2$ à partir de quantités de

4

réactifs de quelques nl nécessite une optimisation du procédé de synthèse afin d'obtenir un rendement de couplage le plus proche possible de 100%. En effet, la qualité de l'hybridation va dépendre de la pureté des sondes synthétisées. Il est donc nécessaire de qualifier chaque étape de synthèse et de pouvoir vérifier les séquences synthétisées.

De plus, après la réalisation de la synthèse des oligonucléotides, un contrôle de la densité des sondes ainsi que l'uniformité de cette densité sur le substrat doit être effectué.

Etat de la technique

3

3.4

8

,,,,

10

La méthode la plus utilisée pour les calculs de rendement par étape est la mesure de l'absorption à 500 nm des cations diméthoxytrityl après déprotection des nucléosides. Cette méthode est par exemple décrite dans Tetrahedron Letters, vol. 25, n°4, pages 375 à 378, 1984.

20 Selon les quantités de sondes synthétisées les absorbances à mesurer peuvent varier entre 0,2 et 10⁻³, cette absorption est en général mesurée par un spectromètre à double faisceau dont la précision absolue est de l'ordre de 0,1%. Il se pose un problème 25 de sensibilité de l'instrument de caractérisation nécessaire à la synthèse in situ. Si la mesure d'absorbance est suffisamment précise <10⁻³, il est possible de calculer le rendement par étape. Cette mesure n'est pas spécifique d'une base et ne peut donc pas donner d'indication sur la séquence synthétisée. Le 30 dosage du cation trityl est global pour l'ensemble du

9

STATE OF THE PARTY OF THE PARTY

ð

....

10

15

20

25

30

substrat, il permet de calculer une densité moyenne de sondes par substrat mais ne donne aucune indication sur son uniformité.

Le document Pease A.C. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, mai 1994, vol. 91, pages 5022 à 5026 décrit une mesure de la fluorescence après hybridation avec des sondes marquées équivalentes aux sondes synthétisées qui permet de déterminer les séquences. Mais cette mesure intervient après la synthèse complète des sondes, aucune information sur le rendement étape par étape ne peut être obtenue.

Une amélioration de cette technique vient d'être proposée par Affymetrix dans Glen Mac Gall, J. Org. Chem., 1998, 63, pages 241 à 246. Elle permet d'obtenir un rendement à chaque étape de synthèse. Des régions de longueurs d'acides nucléiques variables sont définies par lithographie, et en fin de synthèse, un couplage avec un phosphoramidite comportant de la fluorescéine est effectué sur toutes les sondes de longueurs variables.

Cette méthode permet la mise au point des procédés de synthèse sur support solide mais elle ne permet pas de caractériser les étapes successives de greffage des oligonucléotides avant la fin de la synthèse complète des différents oligonucléotides.

La technique MALDI-TOF ("Matrix Assisted Laser Desorption/Ionization Time of Flight") décrite dans Little P.D., Anal. Chem. 1997, 69, pages 4540 à 4546, a été mise en oeuvre pour analyser des biopuces comportant des sondes d'ADN. Cette technique est actuellement celle qui permet la meilleure résolution

6

pour des quantités d'analyse pouvant aller jusqu'à 2,5 fentomole. Malheureusement, elle est destructive et demande une mise en oeuvre spécifique. En effet, les sondes doivent être clivables chimiquement en fin de synthèse et être co-cristallisées avec un matériau permettant l'absorption du laser utilisé.

Une autre technique encore consiste à effectuer un clivage des sondes après synthèse. Ceci permet leur analyse par HPLC ("High Pressure Chromatography"). Cette méthode peut aider à la mise au point de procédés de synthèse sur support solide, mais ne peut en aucun cas être utilisée pour caractérisation de la synthèse in situ sur substrat structuré.

15

20

25

30

10

Ħ

4

*

Exposé de l'invention

La présente invention a précisément pour but de fournir un procédé permettant notamment de qualifier chaque étape de synthèse d'une biopuce et de vérifier la séquence d'acides nucléiques synthétisés sur le support, leur densité et leur uniformité, ledit procédé palliant les problèmes précités rencontrés dans les techniques de l'art antérieur notamment pour le contrôle de la fabrication des biopuces à acides nucléiques.

Le procédé de l'invention permet de caractériser, de quantifier et de cartographier une base azotée, un acide nucléique ou une base azotée d'un acides nucléiques, fixé(e) sur un support. Il est caractérisé en ce qu'il consiste respectivement à caractériser,

10

15

20

25

30

<u>ية</u> •

Á

Market.

N)

-

quantifier et cartographier ledit acide nucléique ou ladite base azotée par une méthode par effet mirage.

Afin de simplifier la description qui suit, il est fait usage du terme "échantillon" pour désigner une base azotée, un acide nucléique ou une base azotée d'un acide nucléique fixé(e) sur un support.

Les acides nucléiques et bases azotées sont par exemple décrits dans l'ouvrage "Biochimie Générale", J.H. WEIL, 6ème Edition - MASSON, pages 279-288.

Dans la présente description et les revendications en annexe, le terme acide nucléique désigne une chaîne de nucléotides reliés entre eux par des liaisons 3'-5' nucléotides phosphodiester. Les sont des esters phosphoriques des nucléosides, les nucléosides résultent quant à eux de la liaison d'une base azotée, pyrimidique, purique ou avec un ribose L'acide nucléique est acide désoxyribose. un ribonucléique (ARN) lorsque les nucléotides constituant l'acide nucléique contiennent le ribose, et un acide désoxyribonucléique (ADN) lorsque les nucléotides l'acide nucléique contiennent constituant désoxyribose. Les bases azotées sont de manière générale l'adénine (A), la guanine (G), l'uracile (U) et la cytosine (C) lorsque l'acide nucléique est un ARN, et l'adénine, la guanine, la thymine (T) et la cytosine lorsque l'acide nucléique est l'ADN.

Le procédé de la présente invention permet de caractériser, quantifier, cartographier les acides nucléiques ARN ou ADN, et leurs bases azotées ainsi que leurs dérivés.

.

SAME SEED.

,

1

5

10

15

20

25

30

8

Par dérivés, on entend par exemple des acides nucléiques contenant des dérivés des bases azotées précitées, appelés aussi bases anormales, par exemple la 5-hydroxyméthylcytosine, dérivée de la cytosine.

La présente invention fournit également un procédé de fabrication d'une biopuce à acides nucléiques formée notamment d'un support solide sur lequel est fixé au moins un acide nucléique synthétisé in situ, ledit procédé comprenant au moins un cycle de synthèse et d'analyse incluant notamment d'une part un couplage d'une base azotée pour la synthèse in situ dudit acide nucléique fixé sur le support, et d'autre part, une analyse destinée à contrôler le couplage de ladite base azotée, ladite analyse étant réalisée au moyen d'un procédé de caractérisation, de quantification ou de cartographie de la présente invention.

Les techniques de synthèse in situ d'acides nucléiques sont décrites notamment dans les ouvrages précités consacrés à la fabrication de biopuces par exemple dans Caruthers, Science, Octobre 1985, page 281 et suivantes. Le couplage de la base azotée correspond bien entendu à la formation de la liaison 3'-5'phosphodiester précitée entre l'acide nucléique en cours de synthèse et le nucléotide comprenant la base azotée à coupler.

Il est important de noter ici que les couches habituellement minces d'acides nucléiques sont considérées comme étant non absorbantes. Ceci décrit dans "Ellipsometric and notamment interferometric characterization οf DNA probes

10

15

20

25

30

Эď

ないがあ

á,

をから

 \mathfrak{P}

immobilized on a combinational assay", Gray et al., Langmuir 1997, 13, 2833-2842.

Malgré cela, les présents inventeurs se sont intéressés aux méthodes par effet mirage, appelées aussi méthodes photothermiques.

Ces méthodes ont toutes en commun l'excitation de l'échantillon dont l'absorption doit être mesurée par une source lumineuse, appelée faisceau pompe, en général un laser, modulé à une certaine fréquence. Une partie de l'énergie lumineuse incidente est absorbée par l'échantillon. La proportion d'énergie absorbée est fixée par le spectre d'absorption de l'échantillon et le spectre d'émission de la source d'excitation. Une partie de l'énergie absorbée génère un gradient de température local engendrant un gradient d'indice.

Les méthodes photothermiques consistent à détecter ce gradient d'indice.

Les inventeurs ont astucieusement mis en évidence que parmi les méthodes photothermiques, ou méthode par effet mirage, la méthode de déflexion photothermique peut par exemple être utilisée selon la présente invention.

Ma méthode de déflexion photothermique est une méthode qui consiste à mesurer la déviation d'un faisceau lumineux, appelé faisceau sonde, passant dans la zone où se trouve le gradient d'indice. En d'autres termes, elle consiste à mesurer la déviation du faisceau sonde due à l'échauffement d'un échantillon absorbant par l'intermédiaire du faisceau pompe. Cette technique de déflexion photothermique a été appliquée à l'analyse de surface telle que la cartographie

7

ΥÝ

भन्

•13

15

10

d'absorption, l'imagerie de paramètre thermique, mais non pour caractériser, quantifier et cartographier un acide nucléique ou une base azotée d'un acide nucléique fixé(e) sur un support.

5 Une présentation complète, et suffisante pour réaliser présente invention, des méthodes photothermiques peut être trouvée par exemple dans l'ouvrage "Photothermal Spectroscopy Methods for Chemical Analysis, S.E. Bialkowski, vol. 134 in 10 Chemical Analysis : Series of a Monographs on Analytical Chemistry and its Applications, Wiley".

Dans le cas d'une méthode de déflexion photothermique, l'acide nucléique, ou la base azotée de l'acide nucléique, est donc éclairé par une lumière provenant d'une source d'excitation, et l'absorption, la déviation ou la réflexion de la lumière provenant de la source d'excitation par l'acide nucléique, ou par la base azotée, est détectée ou mesurée au moyen d'un faisceau sonde.

20 figure 1 en annexe est un graphique qui représente la variation, en fonction de la longueur d'onde, du coefficient d'absorption des bases A, T, C, G et U permettant de déterminer les longueurs d'onde de mesure pour le procédé de la présente invention. Sur 25 cette figure, l'axe des abscisses représente longueur d'onde λ en nm et l'ordonnée le coefficient d'absorption molaire (C.A.M.) (x10⁻³). La référence 60 indique le spectre d'absorption de l'adénine (A), référence 62 de la thymine (T), la référence 64 de la 30 cytosine (C), la référence 66 de la guanine (G) et la référence 68 de l'uracile (U). Ces spectres permettent

*7

1000

Ç3

10

15

11

aussi de choisir la zone des longueurs optimales de sensibilité de l'ADN ou ARN.

Selon l'invention, la source d'excitation peut être par exemple une source cohérente ou une source incohérente.

Le rôle du faisceau pompe est défini ci-dessus. Il peut provenir par exemple d'un laser pulsé, ou d'un laser continu modulé en intensité, dont la longueur d'onde d'émission est dans la bande d'absorption des acides nucléiques. Dans le cas des acides nucléiques, les ordres de grandeurs des épaisseurs de couche sont généralement de quelques nanomètres.

Selon l'invention, le faisceau pompe peut donc être une lumière cohérente par exemple un faisceau d'un laser choisi parmi un laser argon ayant une longueur d'onde de 275 nm, ou un laser solide, par exemple YAG quadruplé, ayant une longueur d'onde de 266 nm. Selon l'invention, l'absorption peut être détectée ou mesurée dans une gamme spectrale allant de 200 à 300 nm.

Selon l'invention, le faisceau pompe peut également être une lumière incohérente, par exemple polychromatique, si le spectre d'émission de la source permet d'obtenir suffisamment de signal pour la détection. La lumière incohérente peut par exemple provenir d'une lampe à vapeur de mercure.

Le faisceau sonde est de préférence dirigé à proximité de la portion d'échantillon éclairée par le faisceau pompe. Par ailleurs, le faisceau sonde peut être identique ou différent du faisceau pompe.

30 Selon l'invention, le faisceau sonde a de préférence une longueur d'onde qui n'est pas absorbée

Ŕ

4

¥

.4

3,7

10

15

25

30

12

par le substrat ni les acides nucléiques en présence. Le faisceau sonde est de préférence un faisceau laser. Il peut par exemple avoir une longueur d'onde allant de 400 à 700 nm. Ceci permet de faciliter l'alignement par rapport à l'échantillon, parce que les longueurs d'onde sont dans le domaine du visible. Il peut par exemple être issu d'un laser hélium-néon à 633 nm.

La position relative des faisceaux sonde et pompe définit la configuration employée. Par exemple, le faisceau sonde peut traverser un ou plusieurs des milieux suivants : les acides nucléiques, le support solide, ou le milieu environnant, par exemple, un liquide ou de l'air. L'orientation du faisceau sonde par rapport au faisceau pompe peut être choisie à loisir, par exemple en fonction de l'encombrement mécanique et/ou pour optimiser la sensibilité en cherchant le maximum d'absorption en fonction de l'angle d'incidence.

Selon l'invention, les faisceaux sonde et pompe 20 peuvent se croiser. La position du point de croisement éventuel peut également être fixée à loisir, notamment en fonction de la recherche de l'optimum de sensibilité. En règle générale, le point de croisement se situe dans le maximum du gradient thermique.

Selon l'invention, les faisceaux sonde et pompe peuvent être disposés dans une configuration transverse ou dans une configuration sensiblement colinéaire. Dans la configuration transverse, les faisceaux sonde et pompe se croisent et sont perpendiculaires. Cette configuration est représentée schématiquement sur la figure 2 annexée. Dans la configuration sensiblement

Ą

æ

5

10

15

20

25

30

13

colinéaire, les faisceaux pompe et sonde se croisent mais sont presque colinéaires. La figure 3 annexée est une représentation schématique de la configuration colinéaire.

Sur ces figures, la référence 1 indique le faisceau pompe, la référence 3 le faisceau sonde dans la configuration transverse, la référence 3 le faisceau sonde dans la configuration sensiblement colinéaire, la référence 7 un laser, la référence 9 un détecteur tel qu'un détecteur à quatre quadrants et la référence 11 l'échantillon constitué du support solide sur lequel sont fixés les acides nucléiques.

La réflexion ou la réfraction du faisceau sonde peut être détectée au moyen d'une photodiode multi-élément, par exemple d'un détecteur à deux ou quatre cadrans, d'une barrette ou d'une matrice, ou à l'aide d'une photodiode simple, soit partiellement recouverte par un cache ou couteau, soit ne recevant qu'une partie du faisceau sonde.

Dans le cas d'une photodiode simple, un autre détecteur peut être nécessaire, afin de dissocier les variations d'absorption des acides nucléiques des variations éventuelles de puissance du faisceau pompe.

La figure 4 est une illustration schématique de différentes configurations de détection de la déviation du faisceau sonde. Sur cette figure, -A- représente schématiquement un détecteur 13 bi-quadrant et un spot 15 formé par le faisceau sonde sur le détecteur, -B- représente un détecteur 4 quadrants, -C- représente un détecteur matriciel, -D- représente une photodiode

Ŋ

× 3

が

4.1

5

10

15

30

14

simple partiellement recouverte d'un cache 17, et -E-représente un photodétecteur désaxé.

Pour obtenir une sensibilité suffisante, la déflexion du faisceau sonde induite par nucléique ou la base azotée de l'acide nucléique, est de préférence distinguée des variations parasites dues l'environnement, telles que les variations température du laboratoire. Pour cela, le faisceau pompe peut être marqué temporellement, soit par une modulation s'il est continu, soit par son fonctionnement irpulsionnel. La maîtrise de la fréquence de modulation ou de la possibilité d'obtenir signal de référence permet de détecter préférentiellement la réflexion due à l'échauffement engendré par l'absorption partielle du faisceau pompe.

Quelle que soit la configuration des faisceaux utilisés, l'information obtenue est locale et concerne une zone autour du point d'impact du faisceau pompe sur les oligonucléotides ou la base azotée.

La taille de cette zone peut être fixée par les paramètres expérimentaux tels que la dimension du faisceau pompe au niveau du point d'impact sur l'échantillon ou sa fréquence de modulation, et par le comportement thermique du support, de l'échantillon et du milieu ambiant. Ceci est dû notamment à la diffusion de la chaleur dans ces différents milieux.

L'information étant locale, l'appareil de détection peut être couplé à un système de déplacement du support sur lequel sont fixés les acides nucléiques relativement au faisceau pompe. L'ensemble permet alors de comparer les valeurs de déviation du faisceau sonde

-

得

.1

\$

73

10

15

20

25

30

d'un point à l'autre du support, en particulier le signal peut être représenté sous forme de cartographie.

Lorsque cela est nécessaire, le signal déviation peut être converti en valeur d'absorption par d'un l'intermédiaire échantillon exemple par référence ou échantillon témoin. Cet échantillon témoin, dont l'absorption est connue et stable, peut faire l'objet d'une mesure de déflexion photothermique dans les mêmes conditions expérimentales que pour les acides nucléiques ou les bases azotées. La valeur obtenue permet par exemple de calculer un coefficient de conversion du signal électrique mesuré en niveau d'absorption.

La modélisation de l'interaction du faisceau sonde avec le faisceau pompe montre que l'on peut mesurer les pertes par absorption de l'échantillon. Comme nous l'avons vu précédemment, l'étalonnage de l'appareil peut être réalisé en mesurant le signal de déflexion d'un échantillon de référence dont l'absorption est a priori connue. Dans le cas où les absorptions sont faibles, on montre que le signal de déflexion photothermique est proportionnel à l'absorption de l'échantillon. On peut donc travailler de manière relative par rapport à l'échantillon de référence.

Avec le procédé de la présente invention, on peut mesurer des pertes par absorption de quelques ppm (10⁻⁶). On entend par le terme "pertes", le rapport entre la puissance absorbée dans le matériau et la puissance lumineuse incidente. Un mode avantageux de la présente invention peut consister à exploiter l'absorption du faisceau pompe en polarisation P,

皪

χį

3

c'est-à-dire parallèle au plan d'incidence des oligonucléotides afin d'optimiser la sensibilité de détection. En effet, dans certains cas, l'absorption en polarisation P passe par un maximum à l'angle de Brewster du substrat, par exemple 56,6° pour le verre.

Chaque base a un spectre d'absorption spécifique qui peut être exploité. Selon la présente invention, nous suivons l'évolution du signal de photodéflexion en fonction du nombre de base.

10 Au premier ordre, le coefficient d'absorption d'une couche élémentaire s'écrit :

$$A=\alpha e=(4\pi k/\lambda).e$$

dans laquelle A désigne l'absorption d'une couche élémentaire, α désigne le coefficient d'absorption, e désigne l'épaisseur mécanique, k désigne le coefficient d'extinction de la couche mince et λ la longueur d'onde du faisceau pompe.

Après la croissance de N bases i, nous aurons simplement :

20
$$A = \sum_{i=1}^{i=N} \alpha_i e_i = \sum_{i=1}^{i=N} (4\pi k_i / \lambda) .e_i$$

Dans le domaine de la biologie, on peut également exprimer ce coefficient sous la forme suivante :

$$A = \sum_{i=1}^{i=N} \ln 10\epsilon_i c_i$$

 ϵ_i et c_i désignent respectivement le coefficient d'extinction molaire $(1.\text{mol}^{-1}.\text{cm}^{-1})$ et la concentration $(\text{mol}.1^{-1})$ pour chaque base.

A titre indicatif, les coefficients d'extinction de l'ordre de 10^{-2} à 10^{-3} , et les absorptions mesurables

4

ĸ.

人民 ·

ship

-4

A 250

10

20

17

sont de l'ordre de quelques centaines de ppm. Il s'agit donc de signaux optiques faibles.

Les étapes i interviennent au premier ordre de manière additive sur les étapes précédentes. Le signal est donc simple à interpréter et permet de suivre l'évolution de la croissance des bases avec les étapes de synthèse in situ des oligonucléotides.

Selon l'invention, le support peut être par exemple un support de verre, de silicium oxydé, de plastique ou un gel. Ce support peut être par exemple un support plan ou présentant des micro-cavités par exemple des microcuvettes.

Selon l'invention, le premier nucléotide peut être fixé sur le support pour la synthèse in situ par des réactions classiques de chimie, choisies d'une part suivant le support et d'autre part de manière à fixer le nucléotide sur le support de préférence par liaison covalente. Ces réactions chimiques sont par exemple décrites dans Chemistry Letters, 1998, p. 257-258 et Analytical Biochemistry 247, p. 96-101, 1997.

La présente invention fournit également un dispositif pour la mise en oeuvre du procédé de la présente invention, en particulier lorsque la méthode est une méthode de déflexion photothermique.

- 25 Le dispositif comprend les éléments suivants :
 - un moyen de positionnement de l'échantillon comprenant un support sur lequel sont fixés les acides nucléiques,
 - un moyen d'éclairage de l'échantillon,
- un moyen de détection et/ou de mesure de l'absorption, de la déviation ou de la

ij

* 2

100

9

5

10

15

20

25

30

18

réflexion de la lumière par l'échantillon lorsqu'il est éclairé par ledit moyen d'éclairage, et

- un moyen de positionnement dudit moyen d'éclairage et dudit moyen de détection et/ou de mesure.

Selon l'invention, le moyen de positionnement de l'échantillon peut être tout moyen connu de déplacement précis de l'échantillon par exemple des platines de translation et de rotation micrométriques par exemple de la marque de commerce MicroContrôle ou de la marque de commerce Spinder Hoyer. Ces moyens peuvent être motorisés afin de permettre une automatisation notamment pour une cartographie.

Selon l'invention, les moyens d'éclairage et de de détection de l'absorption la lumière choisis notamment l'échantillon peuvent être nucléiques fonction et des acides du support détecter. Le moyen d'éclairage de l'échantillon peut être par exemple un faisceau pompe tel qu'il est défini précédemment. Le moyen de détection de l'absorption peut comprendre un faisceau sonde et des moyens de détection de la réfraction ou de la réflexion d'un faisceau sonde. Ces moyens sont décrits ci-dessous et dans les exemples suivants.

Selon l'invention, les moyens de positionnement des moyens d'éclairage et de détection précités peuvent être des moyens tels que ceux précités pour le positionnement de l'échantillon.

AY.

10

15

20

25

30

19

L'originalité de l'invention repose donc notamment sur le fait que jamais une technique photothermique n'a été utilisée pour caractériser, quantifier et cartographier une base azotée, un acide nucléique ou une base azotée d'un acide nucléique fixé(e) sur un support. Plus généralement, aucune méthode basée sur la mesure de variation d'absorption n'a été utilisée pour ce type d'analyse sur support.

Le procédé de la présente invention présente notamment l'avantage de ne nécessiter aucune étape de marquage ni marquau. Il peut être utilisé par exemple avantageusement pour la fabrication de biopuces à acides nucléiques. La caractérisation, quantification et cartographie de chaque base azotée, par exemple à chaque étape de synthèse in situ d'une biopuce à ADN ou à ARN, permet de suivre avec précision chaque étape de ladite synthèse, et par conséquent, de contrôler la densité, l'uniformité de la densité et la qualité de la biopuce fabriquée et éventuellement de rectifier les erreurs au cours de la synthèse.

Ceci n'était pas possible avec les techniques de l'art antérieur. Les biopuces obtenues grâce au procédé de la présente invention sont précises, homogènes et facilement reproductibles.

invention la présente permet procédé de Le synthèse situ procédé in de d'optimiser le d'oligonucléotides pour la fabrication de biopuces et d'obtenir un rendement de couplage proche de, ou allant jusqu'à, 100%. Cette utilisation sera illustrée dans les exemples ci-dessous.

D'autres éléments de l'invention et avantages apparaîtront encore à la lecture de la description et des exemples qui suivent en référence aux dessins en annexe, donnés bien entendu à titre illustratif et non limitatif.

Brève description des figures

A.

*3

38

10

15

20

- la figure 1 est un graphique qui représente la variation, en fonction de la longueur d'onde, du coefficient d'absorption molaire des bases azotées G, C, T et A;
- la figure 2 est un schéma illustrant une déflexion photothermique en configuration transverse pour l'analyse d'un échantillon à tester selon le procédé de la présente invention;
- la figure 3 est un schéma illustrant une déflexion photothermique en configuration longitudinale pour l'analyse d'un échantillon à tester selon le procédé de la présente invention;
- la figure 4 est une illustration schématique de différentes configurations de détection de la déviation du faisceau sonde;
- la figure 5 est une illustration schématique d'une mesure de l'absorption d'un échantillon par la méthode de déflexion photothermique en configuration transverse selon l'invention;
- la figure 6 est un schéma illustrant un
 30 dispositif pour la mise en oeuvre du procédé de la présente invention;

21

- les figures 7 et 8 montrent schématiquement le mode de détermination de l'"image" après chaque étape de synthèse d'une sonde selon le procédé de la présente invention;

- la figure 9 représente l'évolution temporelle des signaux photothermiques obtenus sur des substrats de silice selon la présente invention.

10 Exemples

rej.

Charles

4

5

15

20

25

Exemple 1 : méthode de mesure

Le système utilisé dans cet exemple, selon l'invention est basé sur la déflexion photothermique en configuration transverse.

La figure 5 en annexe est une illustration schématique de principe d'une mesure de l'absorption d'un échantillon constitué d'un acide nucléique ou d'une base azotée d'un acide nucléique fixé(e) sur un support par la méthode de déflexion photothermique selon l'invention.

Sur cette figure, le faisceau pompe 19 est issu d'un laser argon continu à 275 nm (COHERENT INOVA 40 (marque de commerce) (non représenté), il est focalisé sur l'échantillon 11 à l'aide d'un miroir sphérique (non représenté), le diamètre du spot (non représenté) est d'environ 70 microns à la surface de l'échantillon 11. La longueur d'onde du faisceau pompe est choisie de manière à permettre la détection des acides nucléiques. La puissance du faisceau pompe est de 300 mW en sortie

30 La puissance du faisceau pompe est de 300 mW en sortie du laser.

22

Le faisceau sonde 21 est celui d'un laser héliumnéon à 633 nm. La longueur d'onde de ce faisceau sonde est indifférente. Selon l'invention, une longueur d'onde éloignée de celle du faisceau pompe permet d'obtenir un meilleur rapport signal sur bruit.

La détection de la déflexion du faisceau sonde 21 est effectuée à l'aide d'un détecteur quatre quadrants -B- (voir figure 3) suivi d'une électronique d'amplification et de soustraction (non représentée). La référence 21a indique le faisceau sonde dévié par déflexion photothermique. L'angle θ indique l'angle d'incidence du faisceau pompe 19 par rapport à la normale 20 à l'échantillon (indiquée en trait mixte), et la référence 19a le faisceau pompe 19 réfléchi sur l'échantillon.

10

15

20

25

30

À

Un filtre interférentiel (non représenté) sélectionnant la longueur d'onde du faisceau sonde peut être placé devant le détecteur quatre quadrants afin d'éviter l'influence d'une lumière parasite provenant du faisceau pompe modulé.

Dans le dispositif de la présente invention, le laser sonde, le détecteur quatre quadrants et l'électronique associée peut faire partie intégrante d'une rellule de mesure commerciale par exemple celle de la société ALIS. Le signal issu de cette cellule est envoyé vers une détection synchrone.

Le faisceau pompe peut être modulé grâce à un disque à fente mécanique, appelé aussi ci-après chopper mécanique, dont la fréquence est réglable. Le signal de commande du chopper sert de référence à la détection synchrone. La fréquence est de 157 Hz. Le signal mesuré

Marie A.

'n

10

15

20

25

30

23

est obtenu à la sortie de la détection synchrone (amplitude du signal de déviation à la fréquence de modulation du faisceau pompe).

Le positionnement de l'échantillon et des deux faisceaux les uns par rapport aux autres est assuré par translation de platines de et rotation des micrométriques (marque de commerce Micro-Contrôle de la dont certaines sont motorisées permettre une automatisation pour une cartographie, par exemple d'une biopuce, et dans certaines phases du réglage. Les réglages sont effectués automatiquement afin de maximiser le signal de déflexion dans un plan orthogonal à l'échantillon contenant le faisceau sonde. Lors des cartographies, si cela est nécessaire, déplacement correctif est effectué dans une direction orthogonale aux axes de balayage de la cartographie afin de garantir la conservation d'un positionnement correct au cours de la cartographie. déplacement correctif est déterminé automatiquement étape préliminaire de mesure. une d'incidence du faisceau pompe par rapport à la normale à l'échantillon, et l'orientation de la cellule par rapport à l'échantillon, peuvent être réglables. Les positions et orientations relatives des faisceaux sonde être également réglables pompe peuvent indépendamment.

Un schéma d'un dispositif selon l'invention est représenté sur la figure 6 annexée. Sur cette figure, un obturateur, non représenté sur le schéma, permet de couper le faisceau pompe pendant les phases de déplacement et de le rétablir pendant un laps de temps

-

4

4)

10

15

20

24

bien déterminé après un temps d'attente choisi pour permettre la stabilisation du montage après un déplacement. La référence 23 indique un laser argon à 275 nm, la référence 25 des miroirs de positionnement du faisceau laser, la référence 27 indique un chopper mécanique, la référence 29 le faisceau laser après son passage à travers le chopper, la référence 31 un miroir de focalisation et la référence 35 l'échantillon de mesure, la référence 36 le faisceau hélium-néon sonde et la référence 37 la photodiode à quatre quadrants.

La répétabilité du positionnement de l'échantillon peut être assurée par exemple par une lunette autocollimatrice qui n'est pas représentée sur le schéma. L'ensemble du dispositif de mesure peut être piloté par une station de travail, qui commande les déplacements et fait l'acquisition des signaux de déviation dans deux directions orthogonales.

Dans ce mode de réalisation, la déviation est mesurée suivant une direction parallèle au plan de l'échantillon et suivant une direction orthogonale à celui-ci. C'est cette dernière qui constitue le signal utile. Le signal électronique fourni par la détection synchrone peut être utilisé tel quel par comparaison d'un point à un autre de l'échantillon.

25 peut également le convertir d'absorption en effectuant une mesure de référence sur un échantillon réputé stable dans le temps et sous flux laser, dont l'absorption est mesurable spectrophotomètre et se situe dans la gamme de linéarité 30 du banc de mesure de déflexion photothermique.

Exemple 2 : Synthèse in situ d'oligonucléotides sur substrat de silice

Les substrats de silice utilisés sont de type Suprasil (Société SESO) et présentent un diamètre de 50 mm et une épaisseur de 3 mm.

1 - Hydroxylation de surface

Une solution contenant 2 g de soude NaOH/6 ml d'eau désionisée/8 ml d'éthanol à 95% est préparée et les substrats sont mis en incubation dans celle-ci pendant 2 heures. Les échantillons sont ensuite rincés à l'eau désionisée et séchés avec une soufflette à azote. Cette étape permet la création de groupements hydroxyles en surface de la silice (voir formule (I) ci-dessous).

2 - Silanisation

20

25

2 ml de 3-glucydoxypropyltriméthoxy silane (98%) est mis en solution dans 7 ml de toluène et 0,6 ml de triéthylamine. Les échantillons sont mis dans cette solution pendant une nuit à 80°C. Ils sont ensuite séchés à l'acétone et à l'azote à l'aide d'une soufflette et recuits à 110°C pendant 3 heures. La réaction chimique de silanisation peut être schématisée de la manière suivante :

26

3 - Ouverture de la fonction époxyde

Une solution contenant 30 ml d'hexaéthylèneglycol et 18 µl d'acide sulfurique est utilisée pour permettre l'ouverture de la liaison époxyde et ainsi la fixation de l'hexaéthylène glycol. L'ouverture de la fonction époxyde peut être schématisée de la manière suivante :

10 4 - Synthèse d'oligonucléotides

La synthèse d'oligonucléotides par voie phosphoramidite est décrite dans le document Caruthers, Sciences, Octobre 1985, page 281. Elle comporte les étapes:

de détrytilation, de couplage, d'acétylation, et d'oxydation.

Détritylation :

L'échantillon est mis dans 2 ml d'une solution contenant 3% d'acide trichloracétique dans du dichlorométhane (DMT Removal lot 2257-1 de Roth), pendant 2 minutes sous agitation. Il est ensuite rincé dans du dichlorométhane puis dans de l'acétonitrile et séché par jet d'azote sous pression.

25

30

5

r)

13

Couplage :

2 ml d'une solution contenant 25 mg de 2'-deoxy-5'-O-diméthoxytrityl-3'-O-(β cyanoéthyl N,N-diisopropyl amino)phosphoramidite sont mélangés à 150 μ l de tétrazole. L'échantillon est mis dans cette solution

27

sous agitation sous argon pendant 10 minutes. Il est ensuite rincé dans de l'acétonitrile et séché par jet d'azote sous pression.

5 Capping:

al ∏

C. SEL

Une solution contenant 1 l de CAP1 et 1 ml de CAP2 est préparée (CAP1 : anhydride acétique/lutidine/THF, CAP2 : 1-méthylimidazole/THF). L'échantillon est mis dans cette solution pendant 2 minutes. Il est ensuite rincé dans de l'acétonitrile et séché par jet d'azote sous pression.

Oxydation:

L'échantillon est mis dans une solution de 4 ml d'Oxydation Reagent (iode/eau/pyridine/THF lot 2254.2 de Roth) sous agitation pendant 1 minute. Il est ensuite rincé dans de l'acétonitrile dans du dichlorométhane puis dans de l'acétonitrile, et séché par jet d'azote sous pression.

20

15

10

Ces étapes sont reproduites N fois, N étant le nombre de mères de l'oligonucléotide à synthétiser. C'est l'étape de couplage qui détermine la nature de la base Le chaque nucléotide (A, C, G, T ou U).

25

30

Exemple 3: mesure d'absorption d'oligomères de longueurs différentes:

Cet exemple a été réalisé sur des supports de silice préparés comme dans l'exemple 2, d'épaisseur comportant 1mère, 2mères et 8mères et de séquences constituées uniquement de bases T.

28

Le but de cet exemple est de montrer que le procédé de la présente invention permet de différencier la croissance d'un oligonucléotide base par base.

Nous avons réalisé quatre échantillons différents 5 nommés Ech.1 à Ech.4 avec les méthodes décrites précédemment. Ces échantillons sont les suivants :

Ech.1 : silice/traitement NaOH/ silanisation/HEG,

Ech.2 : silice / traitement NaOH/silanisation/
HEG/synthèse d'un monomère comportant une
une base T,

Ech.3 : silice/traitement NaOH/silanisation/
HEG/synthèse d'un dimère comportant une
base T sur chaque nucléotide,

Ech.4 : silice/traitement NaOH/silanisation/

HEG/synthèse d'un octamère comportant une
base T sur chaque nucléotide.

1) Paramètres de mesures :

Les mesures ont été faites au moyen d'un laser 20 argon.

Longueur d'onde 275 mm ; 140 mW de puissance échantillon ; fréquence de choppage $F=157~{\rm Hz}$; angle d'incidence 45° ; détection sur deux quaurants.

25

10

Á

.

2) Mesure:

cartographies sur 1 mm^2 au centre des échantillons par pas de 0,1 mm.

Pour chaque point X, Y, acquisition de Absorption=f(t), 30 avec $0 \le t \le 4$ secondes par pas temporel de 100 ms environ. L'acquisition se déroule comme suit :

29

- pour 0<t<1 seconde par d'effet mirage :
 l'obturateur est fermé,
- à t=1 seconde, ouverture de l'obturateur,
- pour 1<t<4 secondes : mesure de l'absorption.

5

10

Les résultats sont donnés dans le tableau I suivant :

Tableau I

Valeur de l'absorption maximum (Amax)

pour chaque échantillon

Echantillon no	Nature de l'échantillon	Amax à 275 nm
Ech.1	silane + HEG	225 ua
Ech.2	silane + HEG + oligo 1T	280 ua
Ech.3	silane + HEG + oligo 2T	360 ua
Ech.4	silane + HEG + oligo 8T	730 ua

avec ua : unités d'absorption.

La figure 9 annexée représente l'évolution des signaux photothermiques en fonction du temps obtenus sur des substrats de silice comportant de l'hexaéthylène glycol (HEG), un monomère avec une base T (HEG+T), un dimère avec deux bases T (HEG+2T), et un octomère avec huit bases T (HEG+8T).

Ces courbes représentent respectivement la référence (pas de base azotée), le signal pour une base T, deux bases T et huit bases T.

÷.

10

25

30

À

30

Exemple 4 : détermination d'une image de chaque étape de synthèse d'un oligonucléotide

La détermination de l'"image" de chaque étape de synthèse se fait par comparaison avec les étapes précédentes. Des structures de tests sont données schématiquement sur les figures 7 et 8 annexées. Sur ces figures, les structures de tests sont schématisées par les carrés, ou plots, correspondant à des zones par exemple de 100x100 µm² dans lesquelles la réponse optique sera mesurée pour le substrat (ref) les quatre bases greffées séparément sur les substrats (A, C, G et T), les dimères greffés correspondant aux différents arrangements possibles dans l'oligonucléotide final (AT, AC, ..., TT).

15 Grâce à ces plots de référence, nous avons mesuré pour chaque base la signature de son absorption pour la ou les longueurs d'onde de mesure. Avec ces mesures d'absorption, on a pu vérifier le nombre de bases G, C, T, A présentes dans la sonde d'oligonucléotide grâce 20 aux simples soustractions montrées sur la figure 7.

Comme illustré sur la figure 8, par sonstractions successives, le signal de chaque base a pu ê+re calculé quel que soit son environnement. Ainsi, dans la première ligne, référencée 80, on a pu déterminer les signaux de A par rapport à A, C, G et T respectivement, dans la deuxième ligne, référencée 82, on a pu déterminer les signaux de C par rapport à A, C, G et T respectivement, dans la troisième ligne, référencée 84, on a pu déterminer les signaux de G par rapport à A, C, G et T respectivement les signaux de G par rapport à A, C, G et T respectivement et dans la quatrième ligne,

5

10

15

10000

é i

référencée 86, on a pu déterminer les signaux de T par rapport à A, C, G et T respectivement.

Exemple 5 : procédé de synthèse d'une biopuce selon l'invention

Comme exposé dans la description et les exemples précédents, la présente invention propose un procédé qui permet d'analyser chaque étape de couplage dans la synthèse in situ d'oligonucléotides sur substrats structurés.

L'analyse est non-destructrice.

Toutefois, au-delà d'une certaine densité de puissance envoyée sur l'échantillon, les inventeurs ont constaté que l'échantillon pourrait être abîmé de l'ordre de 1 kW/cm².

32

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de caractérisation d'une base azotée, d'un acide nucléique, ou d'une base azotée d'un acide nucléique, fixé(e) sur un support, ledit procédé consistant à caractériser ledit acide nucléique ou ladite base azotée par une méthode par effet mirage.
- 2. Procédé de quantification d'une base azotée, d'un acide nucléique, ou d'une base azotée d'un acide nucléique, fixé(e) sur un support, ledit procédé consistant à quantifier ledit acide nucléique ou ladite base azotée par une méthode par effet mirage.

X,

×

25

- 3. Procédé de cartographie de bases azotées, d'acides nucléiques, ou de bases azotées d'acides nucléiques, fixés(es) sur un support, ledit procédé consistant à cartographier lesdits acides nucléiques ou lesdites bases azotées par une méthode par effet mirage.
 - 4. Procédé de fabrication d'une biopuce à acides nucléiques formée notamment d'un support sur lequel est fixé au moins un acide nucléique synthétisé in situ, ledit procédé comprenant au moins un cycle de synthèse et d'analyse incluant notamment d'une part un couplage d'une base azotée pour la synthèse in situ dudit acide nucléique fixé sur le support, et d'autre part, une analyse destinée à contrôler le couplage de ladite base azotée, ladite analyse étant réalisée au moyen d'un procédé de caractérisation selon la revendication 1, de

33

quantification selon la revendication 2, ou de cartographie selon la revendication 3.

- 5. Procédé selon l'une quelconque des
 revendications 1 à 4, dans lequel la méthode par effet mirage est une méthode de déflexion photothermique.
- 6. Procédé selon la revendication 5, dans lequel la base azotée, l'acide nucléique, ou la base azotée de l'acide nucléique, est éclairé par un faisceau pompe provenant d'une source d'excitation, et l'absorption, la déviation ou la réflexion de la lumière provenant de la source d'excitation par l'acide nucléique, ou par la base azotée, est détectée ou mesurée au moyen d'un faisceau sonde.
 - 7. Procédé selon la revendication 6, dans lequel le faisceau pompe est une lumière cohérente.
- 8. Procédé selon la revendication 7, dans lequel les faisceaux sonde et pompe se croisent.
- 9. Procédé selon la revendication 6 ou 7, dans lequel les faisceaux sonde et pompe sont en configuration transverse ou colinéaire.
 - 10. Procédé selon la revendication 6, dans lequel l'absorption est détectée ou mesurée dans une gamme spectrale allant de 200 à 300 nm.

*

Š

*

34

1

11. Procédé selon la revendication 7, dans lequel le faisceau pompe est choisi parmi un laser argon ayant une longueur d'onde de 275 nm, ou un laser solide ayant une longueur d'onde de 266 nm.

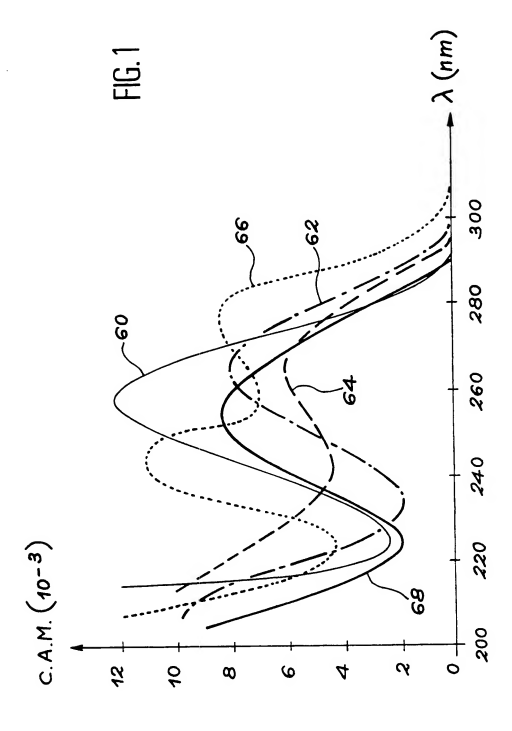
5

1

4

- 12. Procédé selon la revendication 6, dans lequel la source d'excitation est une source incohérente.
- 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans lequel respectivement, la caractérisation, la quantification, la cartographie, ou l'analyse est réalisée en polarisation du ou des acides nucléiques présents sur le support.
- 14. Dispositif pour la mise en oeuvre d'un procédé selon la revendication 5, ledit dispositif comprenant les éléments suivants :
 - un moyen de positionnement de l'échantillon comprenant un support sur lequel sont fixés les acides nucléiques,
 - un moyen d'éclairage de l'échantillon,
 - un moyen de détection et/ou de mesure l'absorption, de la déviation ou de la lumière par l'échantillon réflexion de la lorsqu'il est éclairé par ledit moyen d'éclairage, et
 - un moyen de positionnement dudit moyen d'éclairage et dudit moyen de détection et/ou de mesure.

25



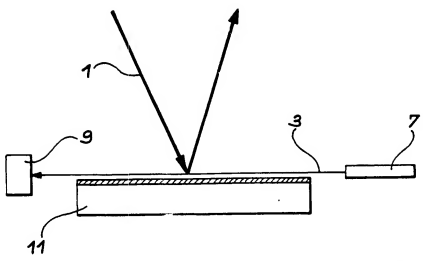


FIG. 2

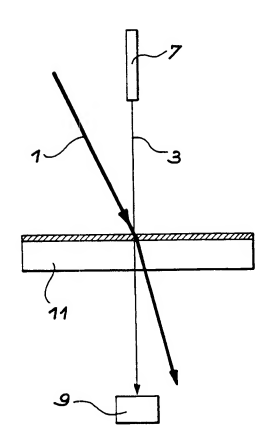
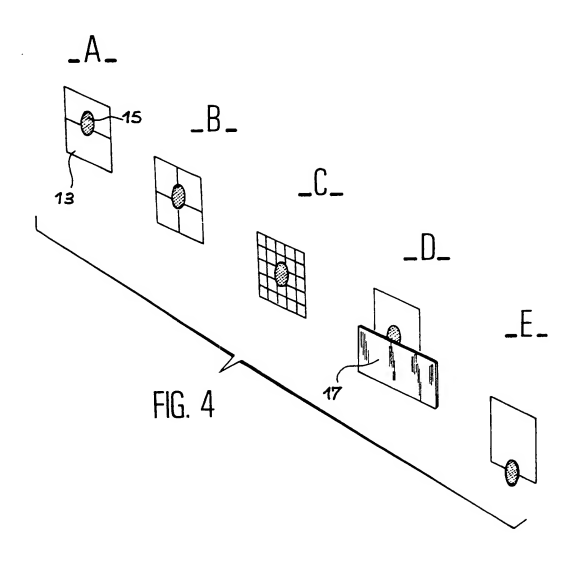


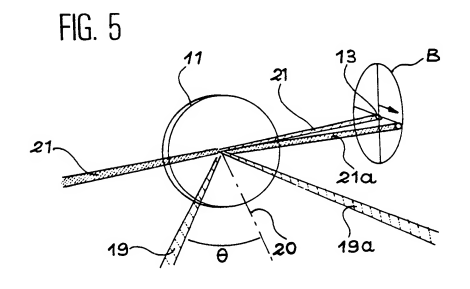
FIG. 3

THE STATE OF THE S

42.0

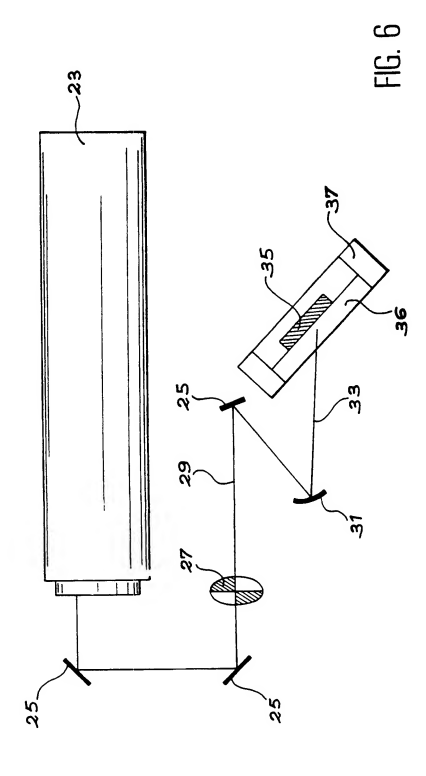
į,





書

のないで



4

7

September 1

蒙

-34

N. SEC.

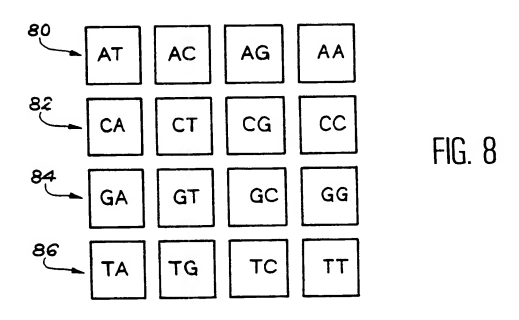
ŧĠ,

通信

1

Signal de ref A A (sur substrat) - ref = signal de A Signal de ref C C (sur substrat) - ref = signal de C Signal de ref G G (sur substrat) - ref = signal de G Signal de ref T T (sur substrat) - ref = signal de T

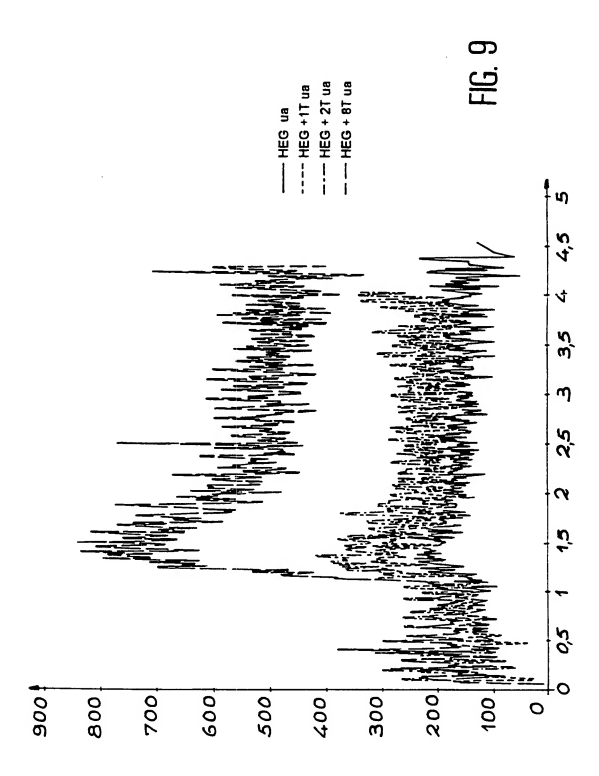
FIG. 7



100

SEC.

ħ



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter ne dication No

	***		PCT/FR J	/02702
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER G01N21/17 C12Q1/68			
	o International Patent Classification (IPC) or to both national c	lassification and IPC		
	SEARCHED	- Wasting and hole)		
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by clas GO1N C12Q	ssitication symbols)		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the exter	nt that such documents are incl	uded in the fields s	earched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of	data base and, where practical	l, search terms used	1)
	DEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI D			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages		Relevant to claim No.
X	ADELHELM K ET AL: "Developme sensitive detection system ba photothermal effect for biomo interaction studies"	sed on the		1,3,5-8, 10-12,14
	BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY;B SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 September 1995	ARCELONA,		
	pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng;Pro SPIE - The International Soci Optical Engineering 1996 Soci Photo-Optical Instrumentation	ceedings of ety for ety of		
	Bellingham, WA, USA	Liiginicei 3,		A 8
Α	the whole document			2,4
		-/ 		
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	members are listed	in annex.
"A" docum	alegories of cited documents : ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance		d not in conflict with	ernational filing date the application but eory underlying the
"E" earlier : filing o	document but published on or after the international	"X" document of partic cannot be conside	ered novel or canno	claimed invention t be considered to ocument is taken alone
"O" docum other	is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent reterring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	document is com	ered to involve an ir bined with one or m	claimed invention iventive step when the ore other such docu- ous to a person skilled
later t	han the priority date claimed	*&* document member		
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of	the international se	earch report
2	24 January 2001	02/02/2	2001	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	·	

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswitk Tel. (+31-70) 340-204 J, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

4

1

125

1

Scheu, M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No PU./FR 00/02702

	MION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Cliation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 February 1999 (1999-02-23) column 1, line 8 - line 11 column 7, line 26 - line 47 column 9, line 11 - line 16 column 9, line 37 - line 46	1,2
X	ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 September 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers,	14
A	Bellingham, WA, USA the whole document	1
A	KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 the whole document	1,14

-54

7

100

**

INTERNATION SEARCH REPORT Interr. .aa lication No

			PUI/FR	02702/د
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
US 5874213 A	23-02-1999	US 604599 AU 336869 WO 960618	5 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996

A	. CL	NSSE	MENT	DE L'OB	IJET DE	LA DEMANDE	
C	IB	7	GO	1N21/	/17	C12Q1/68	

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la tois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

3

• •

Ŧ

1

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) G01N C12Q CIB 7

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquets a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) COMPENDEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI Data, PAJ

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
x	ADELHELM K ET AL: "Development of a	1,3,5-8,
	sensitive detection systim based on the photothermal effect for biomolecular	10-12,14
	interaction studies"	
	BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL	
	CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELONA,	
	SPAIN SEP 14-15 1995,	
	vol. 2629, 14 septembre 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207	
	Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of	
	SPIE - The International Society for	
	Optical Engineering 1996 Society of	
	Photo-Optical Instrumentation Engineers,	
Α	Bellingham, WA, USA le document en entier	2,4
^	TO GOOGHICTTO CIT CITOTES	2,4
	-/	
	·	

П	Y	Voir	la suite	du cadre	C pour la	fin de la liste	des documents
					p		

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

- * Catégories spéciales de documents cités:
- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulierement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié a la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- *T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais c'té pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- "Y" document particulièrement pertinent; finven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- *&* document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

24 janvier 2001

Fax: (+31-70) 340-3016

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Scheu, M

02/02/2001

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Š

De Internationale No
PU .: FR 00/02702

Catégorie	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 février 1999 (1999-02-23) colonne 1, ligne 8 - ligne 11 colonne 7, ligne 26 - ligne 47 colonne 9, ligne 11 - ligne 16 colonne 9, ligne 37 - ligne 46	1,2
X	ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 septembre 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers,	14
A	Bellingham, WA, USA le document en entier	1
A	KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 le document en entier	1,14

1

*

RAPPORT DE RECHERCIE, INTERNATIONALE

Dema i stionate No PCT/FR U0/02702

	••			UO/02702
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Me famil	mbre(s) de la le de brevet(s)	Date de publication
US 5874213 A	23-02-1999	US AU WO	6045995 A 3368695 A 9606189 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

Expéditeur:	ia RIIR	EALLIN	TERMA	TIONAL
Expediteur.	IE DUN	EAU III	IERNA	HUNAL

Destinataire:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date d'expédition (jour/mois/année) 04 juillet 2001 (04.07.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE en sa qualité d'office élu
Demande internationale no PCT/FR00/02702	Référence du dossier du déposant ou du mandataire B 13325.3 EE
Date du dépôt international (jour/mois/année) 29 septembre 2000 (29.09.00)	Date de priorité (jour/mois/année) 30 septembre 1999 (30.09.99)
Déposant VINET, Françoise etc	

1.	L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:
	dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:
	17 mars 2001 (17.03.01)
	dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:
2.	L'élection X a été faite n'a pas été faite
	avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

S. Mafla (Fax 338.87.40)

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

PCT

RED'D 11 FEB 2002

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référenc mandatai	e du d	ossier du déposant ou du			voir la potifi	ination de transmission de la	
B 1332		E	POUR SUITE A	DONNER	préliminaire	ication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)	
		nationale n°	Date du dépot interna	tional <i>(jour/m</i>	ois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)	
PCT/FF			29/09/2000			30/09/1999	
Classifica G01N2	tion in 1/17	ternationale des brevets (CIB)	ou à la fois classificatio	n nationale e	CIB		
Déposant COMMI		RIAT A L'ENERGIE ATO	OMIQUE et al.				
1. Le p inter	résen natior	t rapport d'examen prélimi nal, est transmis au déposa	inaire international, é ant conformément à l	tabli par l'ad 'article 36.	ministaratio	on chargée de l'examen préliminaire	
2. Ce F	RAPP	ORT comprend 6 feuilles, y	y compris la présente	e feuille de c	ouverture.		
1	ete m 'admi admin	odifiees et qui servent de t	oase au présent rapp men préliminaire inte	ort ou de fe	uilles contei	s revendications ou des dessins qui ont nant des rectifications faites auprès de 70.16 et l'instruction 607 des Instructions	
	411107		••				
3. Le pr	ésent	rapport contient des indic	ations relatives aux p	ooints suiva	nts:		
1	Ø	Base du rapport					
11		Priorité Absence de formulation d'application industrielle	d'opinion quant à la n	ouveauté, l'	activité inve	entive et la possibilité	
IV		Absence d'unité de l'inve	ention				
٧	☒		n l'article 35(2) quant	à la nouvea	auté, l'activit de cette dé	té inventive et la possibilité éclaration	
VI		Certains documents cités					
VII		Irrégularités dans la dem					
VIII		Observations relatives à	la demande internation	onale			
Date de pré internationa	Date de présentation de la demande d'examen préliminaire internationale				Date d'achèvement du présent rapport		
17/03/200	01			07.02.2002	2		
	élimina	ostale de l'administration charaire international:	gée de	Fonctionna	ire autorisé	SEPHEDES MICHORA	
<u>)</u>	D-80	e européen des brevets 298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 e	pmu d	Rouault,	Р	The way of the state of the sta	
	Fax:	+49 89 2399 - 4465		N° de télén	hone ±49 89	2300 2776	

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/02702

I. Base du rapport

1	1. En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remis à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le prése rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contienner pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)):						
	D	escription, pages:					
	1-	-31	version initiale				
	R	evendications, N°:					
	4	(partie),5-10	version initiale				
		3,4 (partie), I-13	reçue(s) avec télécopie du 03/12/2001				
	De	essins, feuilles:					
	1/6	6-6/6	version initiale				
2.	doı	nnée sous ce point.	angue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou a langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :				
	_						
		la langue d'une trac	duction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).				
		la langue de la trad	ation de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).				
		55.3).	uction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou				
	11110	ce qui concerne les s rnationale (le cas éc juences :	séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande héant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des				
		contenu dans la der	mande internationale, sous forme écrite.				
			nande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.				
			t à l'administration, sous forme écrite.				
		remis ultérieuremen	t à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.				
		La déclaration, selo	n laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà e dans la demande telle que déposée, a été fournie.				
			n laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à				

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/02702

celles du listages des séquences Présenté par écrit, a été fournie.

4	f. Le	s modifications ont ent	raîné l'annulatio	on:					
		de la description, des revendications, des dessins,	pages : nºs : feuilles :						
5	5. Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :								
		(Toute feuille de rem annexée au présent l	placement comp rapport)	oortant des modific	ications de cette nature doit être indiquée au point 1 et				
6.	Obs	servations complément	taires, le cas écl	héant :					
V.	Déc d'ap	laration motivée selo oplication industrielle	on l'article 35(2) e; citations et ex	quant à la nouv	veauté, l'activité inventive et la possibilité opui de cette déclaration				
1.		laration		·	The second deciding the se				
	Nou	veauté	Oui : Non :	Revendications Revendications	2, 4, 10-13 1, 3, 5-9				
	Activ	vité inventive	Oui : Non :	Revendications Revendications	12, 13 2, 4, 10, 11				
	Poss	sibilité d'application ind	lustrielle Oui : Non :	Revendications Revendications	1-13				
2.	Citati voir 1	ions et explications feuille séparée							

RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR00/02702 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

- 1. Il est fait référence aux documents suivants:
 - D1: ADELHELM K ET AL: 'Development of a sensitive detection system based on the photothermal effect for biomolecular interaction studies' BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY;BARCELONA, SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 septembre 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng;Proceedings of SPIE The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA
 - D2: US-A-5 874 213 (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 février 1999 (1999-02-23)
 - D3: ODAKE TAMAO ET AL: 'High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope' PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION;STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 septembre 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng;Proceedings of SPIE The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA

Pertinence des documents D1 et D2:

Les documents D1 et D2 divulguent des procédés de détection d'acides nucléiques par une méthode par effet mirage. Cependant, comme rien dans ces documents ne suggère de réaliser la détection d'acides nucléiques sans les avoir marqués au préalable au moyen de molécules absorbantes, ces documents ne sont plus considérés comme étant pertinents vis-à-vis des nouvelles revendications indépendantes 1 à 3, qui toutes revendiquent un non marquage des espèces à détecter.

3. Nouveauté de la revendication indépendante 1 vis-à-vis de D3:

Le document D3 (voir l'abrégé et les figures) révèle un procédé de détection d'acides nucléiques (fragments d'ADN) en deux étapes. La première étape consiste à séparer un échantillon d'ADN en une pluralité de fragments d'ADN par électrophorèse effectuée sur un gel supportant ledit échantillon. La deuxième étape concerne la détection desdits fragments d'ADN fixés sur ledit gel à l'aide d'une méthode par effet mirage.

Comme il n'est pas indiqué dans ce document que la détection nécessite d'associer auxdits fragments des molécules absorbantes pour favoriser la détection (voir l'ensemble du document), et comme un procédé de détection peut être considéré comme un procédé de caractérisation, le document D3 divulgue par conséquent un procédé identique à celui défini dans la nouvelle revendication 1 de la demande.

Par conséquent, la présente demande ne satisfait pas aux conditions énoncées dans l'article 33 (2) PCT.

Revendication indépendante 2:

Etant donné que l'amplitude du signal photothermique détecté est clairement fonction de la concentration de l'espèce détectée(voir D3, page 127, dernier paragraphe), l'homme du métier lisant D3 n'hésiterait pas à appliquer le procédé décrit dans ce document pour une analyse quantitative. Il réaliserait ainsi un procédé tel que défini dans la revendication 2 de la demande, sans avoir besoin de faire preuve d'activité inventive. Il en résulte que la présente demande ne répond pas aux exigences définies dans l'article 33 (3) PCT.

5. Revendication indépendante 3:

Comme il est clair dans le document D3 qu'un balayage du support (gel) est effectué (voir par exemple les figure 2 et 3), le procédé de D3 est considéré comme un procédé de cartographie.

RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR00/02702 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

L'objet de cette revendication n'est donc pas nouveau.

- 6. Revendications dépendantes:
- 6.1 L'application de la méthode de détection décrite dans D3 à l'analyse d'un support tel que défini dans la revendication 4 serait évidente pour l'homme du métier, car il serait clair pour cet homme du métier que le gel utilisé dans D3 peut être remplacé par n'importe quel support adéquat.
- 6.2 L'objet des revendications 5-9 n'est pas nouveau, eu égard au document D3 (voir en particulier la page 130).
- 6.3 Les caractéristiques des revendications 10 et 11 ne sont pas inventives, car selon les acides nucléiques à détecter, l'homme du métier serait naturellement amené à choisir un domaine de détection et un laser d'excitation tels que définis dans ces revendications.
- 6.4 Par contre, l'objet des revendications 12 et 13 semble être nouveau et inventif par rapport à l'état de la technique disponible.

5

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de caractérisation d'une base azotée, d'un acide nucléique, ou d'une base azotée d'un acide nucléique, fixé(e) sur un support, ledit procédé consistant à caractériser ledit acide nucléique ou ladite base azotée sans marquage par une méthode par effet mirage.
- 2. Procédé de quantification d'une base azotée, 10 d'un acide nucléique, ou d'une base azotée d'un acide nucléique, fixé(e) sur un support, ledit procédé consistant à quantifier ledit acide nucléique ou ladite base azotée sans marquage par une méthode par effet mirage.
- 3. Procédé de cartographie de bases azotées, d'acides nucléiques, ou de bases azotées d'acides nucléiques, fixés(es) sur un support, ledit procédé consistant à cartographier lesdits acides nucléiques ou lesdites bases azotées sans marquage par une méthode par effet mirage.
- 4. Procédé de fabrication d'une biopuce à acides nucléiques formée notamment d'un support sur lequel est fixé au moins un acide nucléique synthétisé in situ, ledit procédé comprenant au moins un cycle de synthèse et d'analyse incluant notamment d'une part un couplage d'une base azotée pour la synthèse in situ dudit acide nucléique fixé sur le support, et d'autre part, une analyse destinée à contrôler le couplage de ladite base azotée, ladite analyse étant réalisée au moyen d'un procédé de caractérisation selon la revendication 1, de

:

34

11. Procédé selon la revendication 7, dans lequel le faisceau pompe est choisi parmi un laser argon ayant une longueur d'onde de 275 nm, ou un laser solide ayant une longueur d'onde de 266 nm.

5

- 12. Procédé selon la revendication 6, dans lequel la source d'excitation est une source incohérente.
- 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans lequel respectivement, la caractérisation, la quantification, la cartographie, ou l'analyse est réalisée en polarisation du ou des acides nucléiques présents sur le support.



PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

		The state of the s				
Référence du dossier du déposant ou du mandataire B 13325.3 EE	POUR SUITE voir la notification de transmission du rapport de recherche internationale (formulaire PCT/ISA/220) et, le cas échéant, le point 5 ci–après A DONNER					
Demande internationale n°	Date du dépôt international (jour/mois/année)					
PCT/FR 00/02702	29/09/2000	(jour/mois/année) 30/07/1999				
Déposant COMMISSARIAT A L'ENERGIE	<u> </u>					
	onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa					
Ce rapport de recherche internationale co	omprendfeuilles.					
X II est aussi accompagné	d'une copie de chaque document relatif à l'état d	de la technique qui y est cité.				
Base du rapport	j					
 a. En ce qui concerne la langue, la langue dans laquelle elle a été dé 	recherche internationale a été effectuée sur la b posée, sauf indication contraire donnée sous le	oase de la demande internationale dans la e même point.				
la recherche international	e a été effectuée sur la base d'une traduction de	e la demande internationale remise à l'administration.				
	es de nucléotides ou d'acides aminés divulgu effectuée sur la base du listage des séquences	uées dans la demande internationale (le cas échéant) :				
contenu dans la demande	e internationale, sous forme écrite.					
déposée avec la demand	e internationale, sous forme déchiffrable par ord	dinateur.				
remis ultérieurement à l'a	dministration, sous forme écrite.					
remis ultérieurement à l'a	dministration, sous forme déchiffrable par ordin	ateur.				
	uelle le listage des séquences présenté par écrit lemande telle que déposée, a été fournie.	t et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la				
	uelle les informations enregistrées sous forme des présenté par écrit, a été fournie.	léchiffrable par ordinateur sont identiques à celles				
2. Il a été estimé que certa	nines revendications ne pouvaient pas faire l'	'objet d'une recherche (voir le cadre I).				
3. Il y a absence d'unité de	e l'invention (voir le cadre II).					
4. En ce qui concerne le titre,						
X le texte est approuvé tel d	qu'il a été rernis par le déposant.					
Le texte a été établi par l'	'administration et a la teneur suivante:					
5. En ce qui concerne l'abrégé,						
le texte est approuvé tel	qu'il a été remis par le déposant					
		ormément à la règle 38.2b). Le déposant peut compter de la date d'expédition du présent rapport				
6. La figure des dessins à publier avec		5				
suggérée par le déposar	ıt.	Aucune des figures				
parce que le déposant n'	a pas suggéré de figure.	n'est à publier.				
parce que cette figure ca	ractérise mieux l'invention.					

KÍ

 \mathcal{G}_{i}

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

...nande internationale n°

PCT/FR 00/02702

Cadre III TEXTE DE L'ABREGE (suite du point 5 de la première feuille) L'abrégé a été modifié comme suit: Ligne 5 : après "photothermique" ajouter "ou par effet mirage."

RAPPORT DE RECH^{*}CHE INTERNATIONALE

De e Internationale No PCT/FR 00/02702

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 G01N21/17 C12Q1/68

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

i.

46

1

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C18 7 G01N C12Q

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) COMPENDEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI Data, PAJ

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	ADELHELM K ET AL: "Development of a sensitive detection system based on the photothermal effect for biomolecular interaction studies" BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELONA, SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 septembre 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers, Bellingham, WA, USA	1,3,5-8, 10-12,14
A	le document en entier	2,4

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
'A' document définissant l'etat général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié avant la date de dépôt international, mais	T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 24 janvier 2001	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 02/02/2001
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patenllaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire autorisé
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scheu, M

RAPPORT DE RECH⁻CHE INTERNATIONALE

D. le Internationale No PCT/FR 00/02702

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	a mile a mire	no, des revendications visées
Catégorie °	identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages p	ertinents	no. des revendications visees
X	US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 février 1999 (1999-02-23) colonne 1, ligne 8 - ligne 11 colonne 7, ligne 26 - ligne 47 colonne 9, ligne 11 - ligne 16 colonne 9, ligne 37 - ligne 46		1,2
X	ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 septembre 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers,		14
A	Bellingham, WA, USA le document en entier		1
A	KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 le document en entier		1,14

1

INTEP TIONAL SEARCH REPORT

Info.:..ation on patent family members

li lional Application No PCT/FR 00/02702

•	Info.∷.ation on patent family men				PCT/FR 00/02702	
Patent document cited in search report		Publication date	Pa n	atent family nember(s)		Publication date
US 5874213	A	23-02-1999	US AU WO	604599 336869 960618	5 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996

Carried Cold

χţ

÷

RAPPORT DE CHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 00/02702

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 G01N21/17 C12Q1/68

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 G01N C12Q

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) COMPENDEX, EPO-Internal, INSPEC, WPI Data, PAJ

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	ADELHELM K ET AL: "Development of a sensitive detection system based on the photothermal effect for biomolecular interaction studies" BIOMEDICAL OPTOELECTRONICS IN CLINICAL CHEMISTRY AND BIOTECHNOLOGY; BARCELONA, SPAIN SEP 14-15 1995, vol. 2629, 14 septembre 1995 (1995-09-14), pages 325-333, XP000925207 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1996 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers,	1,3,5-8, 10-12,14
A	Bellingham, WA, USA le document en entier/	2,4

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiques en annèxe
 Catégories spéciales de documents cités: A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 	l' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens P' document publié avant la date de dépôt international, mais	X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouveille ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 24 janvier 2001	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 02/02/2001
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Scheu, M

RAPPORT DE PHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 00/02702

	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visees
([']	US 5 874 213 A (CUMMINS LENDELL L ET AL) 23 février 1999 (1999-02-23) colonne 1, ligne 8 - ligne 11 colonne 7, ligne 26 - ligne 47 colonne 9, ligne 11 - ligne 16 colonne 9, ligne 37 - ligne 46	1,2
(ODAKE TAMAO ET AL: "High-speed separation using miniaturized slab gel and high spatial resolution detection by thermal lens microscope" PROCEEDINGS OF THE 1998 THERMAL THERAPY, LASER WELDING, AND TISSUE INTERACTION; STOCKHOLM, SWE SEP 9-SEP 11 1998, vol. 3565, 9 septembre 1998 (1998-09-09), pages 126-133, XP000925278 Proc SPIE Int Soc Opt Eng; Proceedings of SPIE - The International Society for Optical Engineering 1999 Society of Photo-Optical Instrumentation Engineers,	14
A	Bellingham, WA, USA le document en entier	1
A	KITAMORI T: "Chemistry and analysis in integrated chemistry lab on chip" DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, DIGEST OF PAPERS. MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY '99. 1999 INTERNATIONAL MICROPROCESSES AND NANOTECHNOLOGY CONFERENCE, YOKOHA, pages 70-71, XP000925538 1999, Tokyo, Japan, Japan Society of Applied Physics, Japan ISBN: 4-930813-97-2 le document en entier	1,14

RAPPORT DE FECHERCHE INTERNATIONALE Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No PCT/FR 00/02702

Document brevet cité au rapport de recherch		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
US 5874213	Α	23-02-1999	US AU WO	6045995 A 3368695 A 9606189 A	04-04-2000 14-03-1996 29-02-1996